1) Publication number: JP S 52-85091

Application Publication Date: 15.07.1977

Application Number: S51-147623

Filing Date: 07.12.1976

Applicant: The Standard Oil Com.

Inventor: KADOWAKI yukishige et al.

Title of the invention:

A catalyst composition for use in the preparation of unsaturated acid

Abstract:

The present invention relates to a catalyst composition for use in the preparation of an unsaturated acid represented by the following formula.

 $Mo_{z}V_{b}Cu_{c}X_{d}O_{e}$

(wherein, X is antimony, germanium or a metal selected from the two metals, when a is 6-18, b, c and d are each 0.1-6, e is the oxygen number needed to satisfy a valence of another metal)

19日本国特許庁

①特許出願公開

公開特許公報

昭52-85091

f)Int. Cl².B 01 J 23/88C 07 C 57/04

識別記号

⑤日本分類 庁内整理番号
 13(9) G 113 6703-4A
 16 B 631.11 6742-43
 16 B 631.12 6742-43

砂公開 昭和52年(1977) 7月15日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全4 頁)

例不飽和酸の製造に特に有用な触媒組成物

②特 願 昭51-147623

20出 願 昭51(1976)12月7日

優先権主張 ③1976年1月2日③アメリカ国

30646224

⑩発 明 者 ウイルフリッド・ガーサイド・

ショー

アメリカ合衆国オハイオ州4412 4リンドハースト・リンデン・ レーン1028

同 デピッド・バイアリー・ターリ

ル

アメリカ合衆国オハイオ州4414 ^{*} 6ペドフオード・ノーラン・サ ークル120

①出願人 ザ・スタンダード・オイル・カンパニー

アメリカ合衆国オハイオ州4411 5クリーヴランド・サウスウエ スト・プロスペクト・アベニユ -101番ミツドランド・ビルディング

個代 理 人 弁理士 中村稔 外4名

明 細 鴷

2.特許請求の範囲

(1) 爽鮫式

MoaVbCucXdOe

(ただし×はアンチモン、ゲルマニウム、またはその尚者からなる群から逃ばれる金属であり、aは6~約18の数であり、b,c,dの各々は約0、1~約6であり、eは存在する他の金属の原子倫毀求を測足させるのに必要な酸素数である)を有することを特徴とする触媒組成物。

- (3) × かケルマニウムである特許請求の無由(1)の 触媒。
- (5) 特許部求の範囲(1)の融架を使い水蒸気の存在で約200~約500で分子状酸素によるア

クロレインまたはメタクロレインからアクリル 酸またはメタクリル敏の染症法。

- (6) アクロレインからアクリル般を製造する特許 額水の範囲(5)の方法。
- (7) 触媒が特許請求の製品(2)の触媒である特許請求能阻(5)の方法。
- (8) 触媒が特許額求の範囲(3)の触媒である特許額求の範囲(5)の方法。
- 9) 触媒が特許請求の転出(4)の眩媒である特許請求の転屈(5)の方法。

参写 第52---85091 20

3.発明の詳細な説明

本発明の触媒組成物に類似の組成物は、ベルギ 一特許第773, 851号に記載されており、上 配特許においては、モリプテン、パナジウム、タ ングステン、アンチモン、および鉛、銀、スズ、 チタン、鯛、ピスマスの酸化物の1種またはそれ 以上の組成物の触媒が明らかにされている。米岜 特許弟ろ、186、354号はパナジウム、モリ プテン、ゲルマニウムの畝化物およびパナジウム、 モリプテン、鋼の酸化物を含む蜘蛛艇成物を明ら かにしている。ドイツ特許か2,414,797・ 号は、モリブテン、パナジウム、銅の丘属敗化物 と鉄、コパルト、ニッケル、マクネシウムの舞の 少なくとも1つの元業の酸化物を含んでいるアク ロレインまたほメタクロレインからアクリル殴お よびメタクリル酸穀造用触媒を明らかにしている。 米国行所別3, 725, 47.2号は、モリプテン、 パナジウム、アンチモンの酸化物を含む触媒を使 いα、βー不超和カルポニル化台物を相当する不 超和酸へ酸化する触碟を明らかにしている。

さらに詳しくは、本発明の触媒は次の実験式によつて扱わされる。

MoavbCucXdOe

ただし、×はアンチモン、かルマニウム、または ・ その両者からなる評から選ばれる1 負であり、 a は6~約18であり、b. c. a は各々約0.1 ~約6であり、e は存在する他の元素の成子価要 しかし、上記符許のいずれも本発明の触媒の存在で、相当する不趣和アルデヒドから予想外に高収率で不趣和カルポン設が得られる本発明の触媒組成物を明らかにしてはいない。

本発明は、触媒的に有なな量のパナジウム、モリプアン、銅を含みさらに追加金属がアンチモンまたはその両者である追加金属敬化物を含んでいる酸化物または酸化物館体からなる触媒組成物に関する。

この削供はアクロレインからアクリル酸およびメタクロレインからメタクリル酸の製造に特に有効である。この触媒は、プタシエンの無水マレイン級への酸化、およびプテン類および芳香族に有物での酸化のような酸化反応性である。本発明の触媒は高反応性であり、またほとんど酢酸を生成することなくアクロレインをアクリル酸に非常に選択的に酸化できる。

本発明の触媒の謝製法は、特に重要とは考えられない。ふつうは、触媒成分を水性混合物中で選 当な割合で混合し、生じる水性スラリを選元剤の

水を満足させるのに必要な販業数である。

活性触媒成分の役かに、本発明の触媒は地体物質を含むことができる。適当な担体物質はシリカ、アルミナ、ジルコニア、チタニア、炭化ケイ素、リン酸ホウ素などを含む。好ましい担体物質はアランダムである。触媒活性をさらに辿すために、触媒組成物中に金属酸化物助触媒を台体することも本発明で意図している。

相当する酸を得るための不起和アルデヒドの酸化は当該技術分野で熟知のものである。 基本的には、プロセスに関しては本発明は既知のプロセス

のパラメータ以内で新規な触媒を使用する。

常圧、加圧、または減圧を使つて固定床または 流動床反応器で反応を実施できる。見掛接触時間 はかなり変えることができるが、1秒以下から2 0 砂またはそれ以上の接触時間がふつう使われる。

比較吳施例 A ~ D および吳施例 1 およひ 2

本発明の触媒を購換し、アクロレインのアクリル酸への酸化皮心に対し米国特許第3,756,554号(実施例A およびB)、米国特許第3,725、472号(実施例C)、ドイツ特許第2,

比較吳施例日

Mo 12 V 3 Ge O 4 5. 4

比較実施例Aの操作をくり返したが、ただしメタバナジン酸アンモニウム 6 . 6 7 をと七モリプアン酸アンモニウム 4 0 . 2 7 を使い、酢酸銅(Dの代りに二酸化ゲルマニウム 1 . 9 9 を使った。

比較與加例C

Mo , 2 V 5 S b O 45.0

メタバナシンボアンモニウム 6 · 5 4 8 と七モリプアン設アンモニウム 8 9 · 5 0 8 を使つて比較実施的 A の深作をくり返し、酢敏錦(II) の代りに敗化アンチモン (Sb2O3) 2 · 7 1 8 を使つた。

比较兴施例口

Mo 12 V 3 Cu U. 5 NI 0 45. 5

メタバナシン政アンモニウム 6 . 6 1 4、七毛リプアン段アンモニウム 5 9 . 9 5 8、酢酸鈉(D) 1 . 8 8 4、帕酸ニンケル六水和物 5 . 4 7 8を健つて比較寒酏例 A の操作をくり返し、これらの成分は上記の瀕で水浴液化松加した。

414,797号(実施例D)の既知の無線組成物と比較した。

比較実施例の触媒は、次のようにして調製した。 比較実施例 A

Mo 12 V3 Cu 0.5 0 44.0

本発明の例である実施例の概葉の調素は次の適りであつた。

吳施例 1·

Mo12 V3 Cu0. 5 Ge O 46. 0

熱い無留水 2 5 0 CC 化メタバナシン酸丁 20 CC 化メタバナシン酸丁 20 CC 化メタバナシン酸丁 20 CC 化メタバナシン酸丁 20 CC 化 スタ スカー 3 ク CC で 2 時間 表別 2 0 CC で 3 時間 最別 2 0 CC で 3 時間 最別 2 1 0 CC 2 時間 表別 2 0 CC 2 時間 表別 2 0 CC 2 時間 表別 2 0 CC 3 時間 成別 1 0 CC 2 時間 表別 2 0 CC 3 時間 成別 1 0 CC 2 時間 表別 2 0 CC 3 時間 成別 2 0 CC 2 時間 表別 2 0 CC 3 時間 成別 2 0 CC 2 時間 表別 2 0 CC 3 時間 成別 2 0 CC 2 時間 表別 2 0 CC 2 時間 表別 2 0 CC 2 5 1 0 CC 2 5

事施例2

Mo12 V3 Cu0. 5 Sb 046. 5

メタバナシン数アンモニウム 6.38 g、七元リアデン 酸アンモニウム 38.49 g、酢酸蚜(II) 1.81 gを使つて実施例 1 の操作をくり返し、ついて二酸化ケルマニウムの代りに酸化アンチモン (Sb203) 2,64 gを添加した。

上記で

・ とので

・

1 回パス収率、 % = <u>回収生成物モル数× 100</u> 供給アクロレインモル数

点択率。 * = <u>回収アクリル酸モル数×100</u> 反応したアクロレインモル数

表

アクロレインのアクリル酸への酸化

寒 施 例	触 媒(1)	温度、℃	1 回 ペス収 串 %		転 化 窓 紫	遇 択 塞 %
比較 A	Mo 12 V 3 Cu 0 - 5 O 4 4 . 0	3 4 2	アクリル酸 52.6.	<u>能</u> 1.9	73.5	71 - 6
比較日	Mo 12 V 3 G 60 45 . 5	5 2 1	91.2	1.4	97.5	93.5
比較C	Mo 12 V 3 Sb O 4 5 . 0	3 5 6	49.2	1 % 4	66.1	74.4
比較D	Mo 12 V 5 Cu 0 . 5 N 1 O 45 . 5	3 4 1	. 48.2	1 . 5	65.6	75.8
1	Mo 12 V 3 Cu 0 - 5 G 8 O 4 6 - 0	299	95.7	1 . B	99.6	96.1
2	Ma ₁₂ V ₃ Cu _{0.5} Sb0 _{46.5}	5 3 0	90.9	2.0	99.4	91.4

(1) 3/16インチアランダム球上の20%活性成分